(19) Organisation Mondiale de la Propriété Intellectuelle

Bureau international





(43) Date de la publication internationale 11 octobre 2001 (11.10.2001)

PCT

(10) Numéro de publication internationale WO 01/74808 A1

(51) Classification internationale des brevets⁷:

C07D 405/14, 217/04, C07C 47/457,

C07F 7/22, A61K 31/4725, A61P 31/10

C07F 7/22, A61K 31/4725, A61P 31/10

(21) Numéro de la demande internationale :

PCT/FR01/01004

(22) Date de dépôt international: 4 avril 2001 (04.04.2001)

(25) Langue de dépôt :

français

(26) Langue de publication :

français

(30) Données relatives à la priorité :

00/04324

5 avril 2000 (05.04.2000) FR

TIS PHARMA S.A. [FR/FR]; 20, avenue Raymond Aron, F-92160 Antony (FR).

(71) Déposant (pour tous les États désignés sauf US) : AVEN-

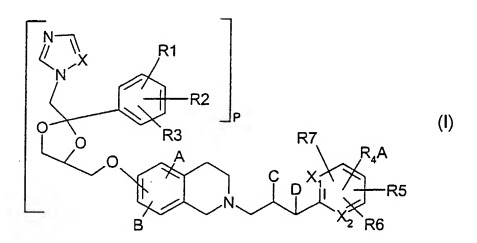
(72) Inventeurs; et

(75) Inventeurs/Déposants (pour US seulement): BABIN, Didier [FR/FR]; 22, rue de la Grenouillette, F-78180 Montigny (FR). BENEDETTI, Yannick [FR/FR]; 2, allée de la 2ème DB, F-93110 Rosny-sous-Bois (FR). CHATREAUX, Fabienne [FR/FR]; 10, rue de la Libération Bât. B4, F-93330 Neuilly sur Marne (FR). WESTON, John, Bernard [GB/FR]; 7, Résidence Desaix, Avenue Desaix Pav. 24, F-78600 Maisons Laffitte (FR).

[Suite sur la page suivante]

(54) Title: NOVEL 1,2,3,4-TETRAHYDROSIOQUINOLINE, THEIR PREPARATION METHOD AND THEIR USE AS FUNGICIDES

(54) Titre: NOUVEAUX DERIVES DE LA 1,2,3,4-TETRAHYDROISOQUINOLEINE, LEUR PROCEDE DE PREPARATION ET LEUR APPLICATION COMME FONGICIDES



(57) Abstract: The invention concerns compounds of formula (I) wherein: p = 1 or 2; X, X_1 and X_2 represent N or CH=; R_1 , R_2 , R_3 , R_4 , R_5 and R_6 represent a hydrogen atom, a halogen atom, alkyl, O-alkyl, S-(O)_nalkyl, alkenyl, O-alkenyl, S-(O)_nalkenyl; n = 0, 1 or 2, or NO₂, NH₂ or C=N or R_1 , R_2 , R_3 or R_5 , R_6 form a cycle, or R_4 A can be cycloalkyl, heterocycle, aryl, O-aryl or oxygenated or nitrogenated chain; R_7 represents H, OH, SO₃H or OPO(OH)₂; A and B = hydrogen or oxygenated or nitrogenated chain; C and D = hydrogen, halogen or alkyl or together form with the carbons bearing them a cycle. The compounds of formula (I) have antifungal properties.

(57) Abrégé: L'invention a pour objet les composés de formule (I): dans lesquels p = 1 ou 2, X, X_1 et X_2 représentent N ou CH=, R_1 , R_2 , R_3 , R_4A , R_5 et R_6 représentent un atome d'hydrogène, d'halogène, alkyle, O-alkyle, O-alkynyle, O-aryle ou O-aryle o



- (74) Mandataire: ROUSSEAU, Pierrick; Avențis Pharma S.A., 102, route de Noisy, F-93235 Romainville Cedex (FR).
- (81) États désignés (national): AE, AG, AL, AU, BA, BB, BG, BR, BZ, CA, CN, CO, CR, CU, CZ, DM, DZ, EE, GD, GE, HR, HU, ID, IL, IN, IS, IP, KP, KR, LC, LK, LR, LT, LV, MA, MG, MK, MN, MX, NO, NZ, PL, RO, SG, SI, SK, TT, UA, US, UZ, VN, YU, ZA.
- (84) États désignés (régional): brevet ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU,

MC, NL, PT, SE, TR), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Déclaration en vertu de la règle 4.17 :

 relative au droit du déposant de revendiquer la priorité de la demande antérieure (règle 4.17.iii)) pour toutes les désignations

Publiée:

avec rapport de recherche internationale

En ce qui concerne les codes à deux lettres et autres abréviations, se référer aux "Notes explicatives relatives aux codes et abréviations" figurant au début de chaque numéro ordinaire de la Gazette du PCT. Nouveaux dérivés de la 1,2,3,4-tétrahydroisoquinoléine, leur procédé de préparation et leur application comme fongicides.

La présente invention concerne de nouveaux dérivés de la 1, 2,3,4-tétrahydroisoquinoléine, leur procédé de préparation 5 et leur application comme fongicides.

L'invention a pour objet, sous toutes les formes stéréoisomères possibles, ainsi que leurs mélanges, les composés de formule (I) :

20 dans lesquels

- . p représente le nombre 1 ou 2,
- . X, X_1 et X_2 identiques ou différents représentent un atome d'azote ou un radical CH=,
- . R₁, R₂, R₃, R₅ et R₆ identiques ou différents l'un de l'autre en position quelconque sur les cycles qui les portent, représentent un atome d'hydrogène, un atome d'halogène, un radical alkyle, O-alkyle, S(O)_n-alkyle, alkényle, O-alkényle, S(O)_n -alkényle, alkynyle, O-alkynyle, S(O)_n-alkynyle renfermant jusqu'à 8 atomes de carbone,
- 30 éventuellement substitué par un ou plusieurs atomes d'halogène, n représentant le nombre 0, 1 ou 2, ou représentent un radical NO₂, NH₂ ou C≡N, R₁, R₂, R₃ d'une part et R₅ et R₆ d'autre part pouvant former des cycles deux à deux,
- 35 . R₇ représente un atome d'hydrogène ou un radical OH, OSO₃H ou OPO(OH)₂,
 - . R_4A représente un radical R_4 pouvant prendre l'une des valeurs indiquées ci-dessus pour R_1 , R_2 , R_3 , R_5 ou R_6 , et

pouvant également représenter un hétérocycle non substitué ou substitué, un groupement aryle ou O-aryle renfermant jusqu'à 14 atomes de carbone non substitué ou substitué, un cycloalkyle renfermant de 3 à 6 atomes de carbone non 5 substitué ou substitué par un aryle éventuellement substitué par un ou plusieurs atomes d'halogène et pouvant également représenter une chaîne oxygénée ou azotée reliée au noyau phényle ou hétéroaryle par un atome d'oxygène ou d'azote,

. A et B identiques ou différents l'un de l'autre .

10 représentent un atome d'hydrogène ou une chaîne oxygénée ou azotée reliée au noyau phényle par un atome d'oxygène ou d'azote,

C et D identiques ou différents l'un de l'autre représentent un atome d'hydrogène ou d'halogène ou un radical

15 alkyle renfermant jusqu'à 8 atomes de carbone éventuellement substitué par un ou plusieurs atomes d'halogène ou forment ensemble avec les carbones qui les portent un cycle éventuellement substitué par un ou plusieurs atomes d'halogène, un ou plusieurs radicaux alkyle renfermant jusqu'à 8 atomes de carbone ou forment ensemble une double liaison, à l'exclusion des composés répondant à la formule (IA) :

dans lesquels les divers substituants conservent leur signification précédente, ainsi que leurs sels d'addition avec les acides. Les composés de formule (I_A) sont décrits et revendiqués dans la demande de brevet européen 992502 déposée le 5 octobre 1999 par la société demanderesse.

Bien entendu, lorsque X_1 et X_2 représentent tous les deux un atome d'azote, l'un au moins des substituants R_4A , R_5 , R_6

ou R7 du radical hétéroaryle représente un atome d'hydrogène.

Parmi les sels d'addition avec les acides, on peut citer ceux formés avec les acides minéraux, tels que les acides chlorhydrique, bromhydrique, sulfurique ou phosphorique ou 5 avec les acides organiques comme l'acide formique, acétique, trifluoroacétique, propionique, benzoïque, citrique, maléique, fumarique, succinique, tartrique, alcanesulfoniques, tels que les acides méthane ou éthane sulfoniques, arylsulfoniques tels que les acides benzène ou paratoluènesulfoniques.

Les subtituants A et B sont de préférence en position 5 ou 7.

Dans la définition des substituants,

le radical alkyle, alkényle ou alkynyle est de
15 préférence un radical méthyle, éthyle, propyle, isopropyle,
n-butyle, isobutyle, terbutyle, décyle ou dodécyle, vinyle,
allyle, éthynyle, propynyle, ou un radical cyclique tel que
cyclopropyle, cyclobutyle, cyclopentyle ou cyclohexyle,

l'halogène est de préférence le fluor ou le chlore, ou 20 le brome,

lorsque C et D forment un radical cyclique, il peut s'agir par exemple d'un radical cyclopropyle éventuellement substitué par un atome de fluor ou par un gem diméthyle,

le radical aryle est de préférence le radical phényle, le radical hétérocycle peut renfermer un ou plusieurs hétéroatomes, il s'agit de préférence d'un radical à 5 ou 6 chaînons renfermant éventuellement une ou deux double liaisons, et un ou plusieurs atomes d'azote, comme par exemple

chacun de ces radicaux pouvant être substitués, il peut s'agir notamment des radicaux

30

35

25

Parmi les composés préférés de l'invention, on peut citer les composés de formule (I_1) :

5

dans laquelle X, X₁ et X₂ identiques ou différents

représentent un atome d'azote ou un radical -CH=, R₁, R₂, R₃,
R₅, R₆, R₇ identiques ou différents étant en position
quelconque sur les cycles qui les portent, ceux dans lesquels
X, X₁ et X₂ représentent un radical -CH=, ceux dans lesquels X
représente un radical CH= et soit X₁, soit X₂ représente un

atome d'azote, ceux dans lesquels R₁ et R₂ représentent un
atome d'halogène, ceux dans lesquels R₄ est un atome
d'halogène, et plus particulièrement ceux dans lesquels R₁ et
R₂ et/ou R₄ représentent un atome de chlore, ceux dans
lesquels R₃ représente un atome d'hydrogène, ceux dans
lesquels C et D forment une double liaison, et parmi ceux-ci,
particulièrement, ceux dans lesquels la géométrie de la
double liaison est E, ceux dans lesquels le radical
dioxoxaryle est en position cis.

L'invention a plus particulièrement pour objet les 35 composés de formule (I) définie ci-dessus dans lesquels R₇ représente un radical OH, OSO₃H ou OPO(OH)₂.

L'invention a plus spécialement pour objet les composés de formule (I), dans lesquels A ou B ne représente pas un

atome d'hydrogène.

Parmi les composés préférés de l'invention, on peut citer tout particulièrement ceux dans lesquels A ou B représente un radical

5

$$W(CO)_r(CH_2)_sZ$$

dans lequel r représente le nombre 0 ou 1, s représente un nombre entier variant de 0 à 6, W représente un atome d'oxygène ou un radical -N(R₁₁)-, R₁₁ représentant un atome d'hydrogène ou un radical alkyle renfermant jusqu'à 8 atomes de carbone, R₁₁ pouvant également former un cycle avec l'atome d'azote qui le porte et un autre atome de la chaîne (CO)_r(CH₂)_s-Z, Z représente un atome d'hydrogène, un radical SO₃H ou OSO₃H,PO(OH)₂ ou OPO(OH)₂, ou CO₂H ainsi que les sels alcalins, alcalino-terreux ou sels d'amines de ces radicaux, ou un radical

R₈ et R₉ représentant un atome d'hydrogène, un radical alkyle renfermant jusqu'à 8 atomes de carbone, R₁₀ représentant un radical alkyle renfermant jusqu'à 8 atomes de carbone, R₈ et R₉ pouvant former un cycle renfermant éventuellement un autre hétéroatome, et étant éventuellement substitué, ou bien Z représente un radical hétérocyclique éventuellement substitué.

C'est ainsi que A et B peuvent représenter notamment

$$OPO(OH)_2$$
 , $O-C$ $OPO(OH)_2$, $O-C$ N

35 OSO₃H, O-sucre (pyranose, furanose), un radical

L'invention a plus particulièrement pour objet les composés de formule (I), dans lesquels W représente un atome d'azote.

Dans ce cas, A et B peuvent représenter une chaîne 5 NHCOOR', NHCOR', NHCOR',

R'₁, R'₂, R'₃ et R'₄ représentant des radicaux alkyle renfermant jusqu'à 8 atomes de carbone NHCOCO₂H, NH-CO₂P(O)(OH)₂, NHSO₃H, NHPO₃H₂, ainsi que les sels alcalins, alcalino-terreux et sels d'amines de ces deux derniers composés

$$-N (CH2)a avec a = 1 ou 2.$$

15

Lorsque R_{4A} représente une chaîne oxygénée ou azotée, il s'agit de préférence d'une des valeurs préférées indiquée cidessus pour A et B, ou encore l'un des hétérocycles à 5 ou 6 chaînons renfermant un ou plusieurs atomes d'azote et une ou plusieurs doubles liaisons.

L'invention a plus particulièrement pour objet les composés des exemples 3, 6, 10, 12 et 13.

Les composés de formule (I) présentent d'intéressantes propriétés antifongiques ; ils sont notamment actifs sur

25 Candida albicans et autres Candida comme Candida glabrata, krusei, tropicalis, pseudotropicalis et parapsilosis, sur Aspergillus fumigatus, Aspergillus flavus, Aspergillus niger Cryptococcus néoformans, Microsporum canis, Trichophyton rubrun, Trichophyton mentagrophyte.

Les composés de formule (I) peuvent être utilisés en tant que médicaments chez l'homme ou l'animal, pour lutter notamment contre les candidoses digestives, urinaires, vaginales ou cutanées, les cryptococcoses, par exemple les cryptococcoses neuroméningées, pulmonaires ou cutanées, les aspergilloses bronchopulmonaires et pulmonaires et les aspergilloses invasives de l'immunodéprimé.

Les composés de l'invention peuvent être utilisés également dans la prévention des affections mycosiques chez

les déprimés immunitaires congénitaux ou acquis.

Les composés de l'invention ne sont pas limités à une utilisation pharmaceutique, ils peuvent être également utilisés comme fongicides dans d'autres domaines que 5 pharmaceutiques.

L'invention a donc pour objet à titre de composés antifongiques, les composés de formule (I).

L'invention a également pour objet les composés de formule (I) ainsi que leurs sels pharmaceutiquement 10 acceptables, à titre de médicaments.

L'invention a tout particulièrement pour objet les compositions pharmaceutiques renfermant comme principe actif au moins un composé de formule (I) ou l'un de ses sels pharmaceutiquement acceptables.

15 Ces compositions peuvent être administrées par voie buccale, rectale, parentérale ou par voie locale en application topique sur la peau et les muqueuses, mais la voie préférée est la voie buccale.

Elles peuvent être solides ou liquides et se présenter

20 sous les formes pharmaceutiques couramment utilisées en
médecine humaine, comme par exemple, les comprimés simples ou
dragéifiés, les gélules, les granulés, les suppositoires, les
préparations injectables, les pommades, les crèmes, les
gels ; elles sont préparées selon les méthodes usuelles. Le

25 ou les principes actifs peuvent y être incorporés à des
excipients habituellement employés dans ces compositions
pharmaceutiques, tels que le talc, la gomme arabique, le
lactose, l'amidon, le stéarate de magnésium, le beurre de
cacao, les cyclodextrines, les véhicules aqueux ou non, les

30 corps gras d'origine animale ou végétale, les dérivés
paraffiniques, les glycols, les divers agents mouillants,
dispersants ou émulsifiants, les conservateurs.

Ces compositions peuvent également se présenter sous forme d'une poudre destinée à être dissoute extemporanément dans un véhicule approprié, par exemple de l'eau stérile apyrogène.

La dose administrée est variable selon l'affection traitée, le sujet en cause, la voie d'administration et le produit considéré. Elle peut être, par exemple, comprise entre 50 mg et 300 mg par jour par voie orale, chez l'adulte pour le produit de l'exemple 3 ou de l'exemple 6.

L'invention a également pour objet un procédé caracté-5 risé en ce que l'on soumet un composé de formule (II) :

$$R1$$
 $R2$
 O
 O
 $R3$
 $R1$

10

dans laquelle :

Y représente un radical mésyle ou tosyle

15 et les autres substituants conservent leur signification précédente à l'action d'un composé de formule (III)

$$\begin{array}{c|c} & & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ &$$

dans laquelle les différents substituants conservent leur

25 précédente signification, pour obtenir le composé de formule

(I) correspondant, que l'on soumet si désiré à l'action d'un

agent de réduction, de substitution, d'addition ou à

l'action d'un acide pour obtenir le composé désiré.

Les produits de formule (II) utilisés comme produits de 30 départ sont des produits connus d'une façon générale et qui peuvent être préparés selon le procédé indiqué dans J. Med. Chem 1979 22(8)1003.

Certains produits de formule (III) sont des produits nouveaux ; ils peuvent être préparés comme indiqué dans la 35 partie expérimentale.

L'invention a également pour objet un procédé caractérisé en ce que l'on soumet un composé de formule (IV) :

$$\begin{array}{c|c} & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & &$$

10

dans laquelle alc₁, alc₂ et alc₃ représentent un radical alkyle renfermant jusqu'à 8 atomes de carbone, R1, R2, R3 et X conservent leur signification précédente, à l'action d'un composé de formule (V) :

$$R_4A$$

$$X_1$$

$$R_7$$

$$R_5$$

$$R_5$$

$$R_5$$

20

dans lesquels Hal représente un atome d'halogène et les
25 autres substituants conservent leur signification précédente
pour obtenir le composé de formule (I) correspondant, que
l'on soumet si désiré à l'action d'un agent de réduction, de
substitution, d'addition ou à l'action d'un acide pour
obtenir le composé désiré.

Les produits de formule (IV) sont des produits nouveaux qui peuvent être préparés comme indiqué ci-après dans la partie expérimentale.

L'invention a en outre pour objet une variante des procédés précédents, caractérisé en ce que l'on soumet un 35 composé de formule (VI) :

$$R_7$$
 R_4
 R_5
 R_5
 R_7
 R_4
 R_5
 R_5

dans laquelle les substituants conservent la même valeur que précédemment, à l'action d'un composé de formule (VII) :

10

5

15

20 dans laquelle les substituants conservent la même valeur que précédemment, puis à l'action d'un agent réducteur pour obtenir le composé de formule (I) correspondant que l'on soumet si désiré à l'action d'un agent de réduction, de substitution, d'addition ou à l'action d'un acide pour obtenir le composé désiré.

Les composés de formule (VI) sont des produits nouveaux préparés comme indiqué ci-après dans la partie expérimentale.

Les exemples suivants illustrent l'invention sans toutefois la limiter.

30 PREPARATION 1 : 3-[4-[2,4-dihydro-2-(1-méthylpropyl)-3-oxo-3H-1,2,4-triazol-4-yl]phényl]-2(E)-propénal.

Stade A : 2-[[[(4-iodophényl)-amino]-carbonyl]-hydrazine-carboxylate de 1,1-diméthyléthyle.

On refroidit à 0°C un mélange de 20 g de 1-iodo-4-35 isocyanoto-benzène et 100 ml de tétrahydrofuranne (THF), puis introduit à une température inférieure à -10°C, 11,84 g de tert-butylcarbazate (BOCNHNH₂) dans 100 ml de THF. On agite une heure à 0°C et évapore sous pression réduite. On reprend à l'éther et agite 2 heures à la température ambiante. On essore, rince et sèche à 55°C. On obtient 30 g de produit recherché, fondant à 55°C.

Stade B : N-(4-iodophényl)-hydrazinecarboxamide.

On agite au reflux pendant 2 heures 30, un mélange renfermant 30 g de produit du stade précédent, 250 ml de THF et 30 ml d'une solution acide chlorhydrique 6N. On refroidit à 0°C et ajoute 150 ml d'éther éthylique. On agite 1 heure 30 à 0°C. On essore, rince et sèche. On obtient 22,69 g de 10 produit recherché.

Stade C : 2,4-dihydro-4-(4-iodophényl)-3H-1,2,4-triazol-3one.

On ajoute 15,46 g de potasse en poudre dans un mélange de 22,70 g de produit du stade précédent et 247 ml de

15 butanol. On agite pendant 30 minutes et ajoute 16,4 g
d'acétate de formamidine. On porte à 110°C et maintient à
cette température pendant 5 heures. On amène à 0°C, ajoute
350 ml d'eau, agite 30 minutes à 0°C. On essore, rince à
l'eau et à l'éther. On sèche à 50°C sous pression réduite et

20 obtient 13,73 g de produit fondant à 258°C.

Stade D : 2,4-dihydro-4-(4-iodophényl)-2-(1-méthylpropyl)-3H1,2,4-triazol-3-one.

On porte à 110°C~120°C pendant 4 heures un mélange de 1,15 g de produit du stade précédent, 10 ml de

25 méthylisobutylcétone, 0,87 ml de bromobutane, 0,14 g d'aliquat 336 et 1,1 g de K₂CO₃.obtenu. On laisse revenir à la température ambiante, filtre, rince et évapore à sec. On obtient un produit que l'on chromatographie sur silice en éluant avec le mélange acétate d'éthyle-cyclohexane 1-1. On 30 obtient ainsi 1,19 g de produit recherché.

Stade E: 3-[4-[2,4-dihydro-2-(1-méthylpropyl)-3-oxo-3H-1,2,4-triazol-4-yl]phényl]-2(E)-propénoate de méthyle.

On porte à 110°C pendant 30 minutes, un mélange de 1,14 g de 3-(tributylstannyl)-2(E)-propénoate de méthyle,
35 1,15 g du produit du stade précédent et 64 mg de dichlorobis (triphénylphosphine)-palladium (PdCl₂(PPh₃)₂). On ajoute 4 ml d'une solution saturée de carbonate acide de sodium, 0,31 g de fluorure de potassium, 4 ml de diméthylformamide (DMF) et

agite 1 heure à la température ambiante. On filtre, rince, décante et extrait au chlorure de méthylène. On sèche, filtre et évapore à sec. On obtient 1,7 g de produit recherché.

Stade F: 2,4-dihydro-4-[4-(3-hydroxy-1(E)-propényl)phényl]
2-(1-méthylpropyl)-3H-1,2,4-triazol-3-one.

On ajoute 4,4 ml d'hydrure de diisobutylaluminium (DIBAH) 1,5M dans le toluène dans une solution de 0,67 g de produit du stade précédent dans 7 ml de THF. On agite pendant 1 heure à la température ambiante. On porte à 0°C et verse une solution aqueuse de THF (1-1). On filtre et rince. On décante, extrait au chlorure de méthylène, sèche, filtre et évapore à sec. On obtient 0,547 g du produit que l'on chromatographie sur silice en éluant avec un mélange acétate d'éthyle-cyclohexane 1-1. On obtient 0,275 g de produit recherché.

<u>Stade G</u>: 3-[4-[2,4-dihydro-2-(1-méthylpropyl)-3-oxo-3H-1,2,4-triazol-4-yl]phényl]-2(E)-propénal.

On agite à la température ambiante pendant 3 heures un mélange de 0,268 g de produit du stade précédent, 5 ml de 20 chlorure de méthylène et 1,10 g d'oxyde de manganèse. On filtre, rince et évapore à sec. On obtient 0,244 g de produit que l'on utilise tel quel.

PREPARATION 2: Cis (±) 6-[[2-(2,4 dichlorophényl)-2-(1H-imidazol-1-yl-méthyl)-1,3-dioxolan-4-yl]-méthoxy]-1,2,3,4-

25 tétrahydro-isoquinoléine

Stade A:

On agite pendant 15 heures à la température ambiante une suspension renfermant 5,8 g de 1,2,3,4 tétrahydroiso-quinoléine 6-OH et 50 ml de THF. On ajoute à 20°C, 11,13 g de diterbutyl dicarbonate dans 25 ml de THF. On verse dans une solution glacée de carbonate acide de potassium. On extrait à l'acétate d'éthyle. On sèche. On filtre et concentre. On reprend le produit obtenu dans le pentane, amorce et lave les cristaux obtenus au pentane. On obtient 9,26 g de produit recherché F = 114°C.

Stade B:

On introduit en 20 minutes à la température ambiante dans une solution de 24,63 g du produit préparé en stade A et

11 U UAL 1 TUUU

250 ml de DMF, 5,4 g d'hydrure de sodium à 55 ≅ 60% en dispersion dans l'huile. On porte à 55°C pendant 2 heures. On laisse revenir à la température ambiante et introduit 54,6 g de méthane sulfonate de cis-(+)-2-(2,4-dichlorophényl)-2-(1H-5 imidazol-1-yl-méthyl)-1,3-dioxolane-4-méthanol. On porte le mélange réactionnel à 80°C pendant 20 heures. On agite ensuite à la température ambiante pendant 72 heures. On verse sur de la glace, agite une heure, décante, sèche, filtre et concentre. On obtient 95,8 g de produit que l'on
10 chromatographie sur silice en éluant avec le mélange heptane acétone (6/4). On obtient ainsi 45 g de produit recherché que l'on utilise tel quel dans le stade suivant.

Stade C: Cis (±) 6-[[2-(2,4 dichlorophényl)-2-(1H-imidazol-1-yl-méthyl)-1,3-dioxolan-4-yl]-méthoxy]-1,2,3,4-tétrahydro-isoquinoléine.

On refroidit à 10°C, 45 g du produit préparé au stade précédent en solution dans 200 cm³ d'acétate d'éthyle. On ajoute 100 cm³ d'une solution renfermant 50 g de glace et 50 cm³ d'une solution acide chlorhydrique 12N. On agite le 20 mélange réactionnel pendant 4 heures. On concentre sous pression réduite. On reprend à l'acétate d'éthyle. On obtient un produit que l'on reprend dans l'éther éthylique. On triture le produit obtenu, essore, rince et sèche. On obtient 60,8 g de produit que l'on verse dans 250 cm³ d'eau. On 25 refroidit et coule 50 cm³ d'une solution d'ammoniaque à 28 %. On agite une demi-heure et ajoute 150 cm³ de chlorure de méthylène. On maintient le mélange réactionnel sous agitation pendant 30 minutes, extrait au chlorure de méthylène, lave, sèche, filtre et concentre. On obtient 35,68 g de produit recherché.

PREPARATION 3: 3-[4-[2,4-dihydro-2-((1S,2R)-2-hydroxy-1-méthylpropyl)-3-oxo-3H-1,2,4-triazol-4-yl]phényl]-2(E)-propénal.

Stade A : 1,1-dioxide de (4R,5R)-4,5-diméthyl-1,3,235 dioxathiolane

On porte au reflux pendant 30 minutes, un mélange de 0,45 g de 2,3-butanediol, 5 ml de tétrachlorure de carbone et 0,44 ml de chlorure de thionyle (SOCl₂). On amène à 0°C et

ajoute 5 ml d'acétonitrile, 1,5 mg de RuCl₃ et 1,6 g de NaIO₄ On maintient sous agitation à la température ambiante pendant 2 heures. On extrait à l'éther éthylique, lave à l'eau avec une solution de carbonate acide de sodium, au chlorure de

5 sodium. On sèche, filtre et évapore à sec. On obtient 0,6 g de produit que l'on reprend avec un mélange de 10 ml de CH₃CN, 7 mg de chlorure de ruthénium (RuCl₃), 1,6 g de périodate de sodium (NaIO₄) et 1 ml d'eau. On agite 2 heures à la température ambiante, extrait au chlorure de méthylène, lave

10 à l'eau, sèche, filtre et évapore à sec. On reprend au chlorure de méthylène, filtre et évapore à sec. On obtient 0,539 g de produit recherché.

<u>Stade B</u>: 2,4-dihydro-2-((1S,2R)-2-hydroxy-1-méthylpropyl)-4-(4-iodophényl)-3H-1,2,4-triazol-3-one.

On porte à 110°C pendant 2 heures 30 un mélange de 0,861 g de 2,4-dihydro-4-(4-iodophényl)-3H-1,2,4-triazol-3-one (stade C de la préparation 1), 8 ml de méthyl-isobutylcétone, 0,829 g de K2CO3, 86 mg d'Aliquat 336 et 0,913 g de produit du stade précédent. On laisse revenir à la température ambiante, ajoute de l'eau, décante, lave à l'eau. On évapore à sec, reprend avec 6 ml d'une solution d'acide bromhydrique (32%). On porte 2 heures à 50°C et laisse revenir à la température ambiante. On extrait au chlorure de méthylène. On sèche, filtre et évapore à sec. On obtient

25 0,316 g de produit recherché.

Stade C: 3-[4-[2,4-dihydro-2-((1S,2R)-2-hydroxy-1-méthylpropyl)-3-oxo-3H-1,2,4-triazol-4-yl]phényl]-2(E)-propénoate de méthyle.

En opérant comme précédemment (Stade E préparation 1), 30 on a obtenu le produit recherché.

Stade D : 2,4-dihydro-2-((1S,2R)-2-hydroxy-1-méthylpropyl)-4[4-(3-hydroxy-1(E)-propényl)phényl]-3H-1,2,4-triazol-3-one.

En opérant comme précédemment (Stade F préparation 1), on a obtenu le produit recherché.

35 Stade E: 3-[4-[2,4-dihydro-2-((1S,2R)-2-hydroxy-1-méthyl-propyl)-3-oxo-3H-1,2,4-triazol-4-yl]phényl]-2(E)-propénal.

En opérant comme précédemment (Stade G préparation 1), on a obtenu le produit recherché.

PREPARATION 4: (E) -2-[3-(4-chlorophényl) -2-propényl] -1,2,3,4-tétrahydro-6-isoquinolinol.

On agite pendant 36 heures à 25°C un mélange de 2 g de 1,2,3,4- tétrahydro-6-isoquinolinol et 2,5 g de (E)-1-chloro-5 4-[3-chloro-1-propényl]-benzène, 2 g de carbonate de potassium et 50 ml de DMF. On chasse le DMF sous pression réduite. On reprend le résidu dans un mélange de chlorure de méthylène et d'eau. On filtre et obtient 2,5 g de produit recherché. F = 233-234°C.

10 PREPARATION 5 : trans (±)-2-(4-chlorophényl)-cyclopropane carboxaldéhyde.

On ajoute 8,1 ml de triéthylamine dans une solution de 1,4 g de trans (±)-2-(4-chlorophényl)-cyclopropane éthanol et 7 ml de DMSO. On ajoute à une température inférieure ou égale 15 à 25°C, 3,2 g d'une solution de pyridine SO₃. On maintient sous agitation et verse dans un mélange eau-glace. On extrait à l'éther. On sèche et concentre. On chromatographie sur silice en éluant avec le mélange hexane-acétate d'éthyle 6-2. On obtient 76 mg de produit recherché.

PREPARATION 6: Cis (±) 6-[[2-(2,4 dichlorophény1)-2-(1H-imidazol-1-ylméthyl)-1,3-dioxolan-4-yl]-méthoxy]-1,2,3,4-tétrahydro-2-[3-tributylstannyl)-2(E)-propényl]-isoquinoléine Stade A: 3-(tributylstannyl)-2(E)-propen-1-ol

On dissout 12 g de 3-(tributylstannyl)-2(E)-propenoate

25 de méthyle dans 100 ml de THF. On refroidit à -78°C, on
ajoute 67 ml d'hydrure de dibutylaluminium. On porte la
température à 0°C, coule dans le méthanol, ajoute de l'eau et
agite une nuit. On filtre les sels d'aluminium, lave à
l'acétate d'éthyle, décante les phases organiques, sèche,
30 concentre. On obtient 9 g de produit que l'on purifie par
chromatographie en éluant avec le mélange hexane acétate
d'éthyle 8/2. On obtient 7,25 g du produit recherché.
Stade B : (3-bromo-1-(E)-propényl)tributyl-stannane

On coule goutte à goutte en 30 minutes à 0°C une 35 solution de 5,5 g de triphénylphosphine dans 10 ml de chlorure de méthylène dans une solution renfermant 5,2 g de du produit obtenu au stade A dans 50 ml de chlorure de méthylène et 6 g de tétrabromure de carbone. On maintient une heure à 0°C. On verse sur l'eau et extrait au chlorure de méthylène, on sèche, chromatographie sur silice en éluant à l'heptane et obtient 5,06 g de produit recherché.

Stade C : Cis (±) 6-[[2-(2,4 dichlorophényl)-2-(1H-imidazol1-yl-méthyl)-1,3-dioxolan-4-yl]-méthoxy]-1,2,3,4-tétrahydro2-[3-tributylstannyl)-2(E)-propényl]-isoquinoléine.

On coule goutte à goutte sous agitation et atmosphère d'azote une solution de 5,06 g de produit préparé précédemment et 20 ml d'acétone, dans un mélange comprenant 5,68 g de Cis (±) 6-[[2-(2,4-dichlorophényl)-2-(1H-imidazol-1-yl-méthyl)-1,3-dioxolan-4-méthyl]-méthoxy]-1,2,3,4-tétrahydro-isoquinoléine préparé selon le brevet n° WO 0020413, 1,5 g d'Ag₂O, 100 ml d'acétone et 50 ml de DMF. On maintient une nuit à la température ambiante. On filtre, reprend à l'eau, extrait à l'acétate d'éthyle, purifie par chromatographie sur silice (éluant : chlorure de méthylène, méthanol (95-5). On

obtient 6,66 g de produit recherché.

EXEMPLE 1: 2,4-dihydro-4-[4-[3-[6-[[(cis)-2-(2,4-dichloro-phényl)-2-(1H-imidazol-1-ylméthyl)-1,3-dioxolan-4-yl]-

20 méthoxy]-1,2,3,4-tétrahydro-2-isoquinoleinyl]-1(E)-propényl]-phényl]-2-(1-méthylpropyl)-3H-1,2,4-triazol-3-one.

On agite pendant 1 heure à la température ambiante un mélange de 0,325 g de produit de la préparation 2, 5 ml de méthanol, 0,23 g de produit de la préparation 1 et 121 µl d'acide acétique. On ajoute 0,067 g de NaBH3CN. On agite 3 heures à la température ambiante. On reprend avec un mélange de chlorure de méthylène et d'eau. On ajoute 0,4 ml d'ammoniaque. On décante, extrait au chlorure de méthylène, sèche, filtre et évapore à sec. On obtient 0,594 g de produit que 1'on chromatographie sur silice en éluant avec le mélange chlorure de méthylène-isopropanol-ammoniaque (94-6-0,3). On obtient 0,194 g de produit recherché.

 $SM : M^{\dagger}H^{\dagger} = 715, 460, 256, 200.$

EXEMPLE 2: 4-[4-[3-[6-[[(cis)-2-(2,4-dichlorophényl)-2-(1H-35-imidazol-1-ylméthyl)-1,3-dioxolan-4-yl]méthoxy]-1,2,3,4-tétrahydro-2-isoquinoleinyl]-1(E)-propényl]phényl]-2-((1S,2R)-2-hydroxy-1-méthylpropyl)-3H-1,2,4-triazol-3-one
En opérant comme à l'exemple 1, à partir du produit de

la préparation 3, on a obtenu le produit recherché.

EXEMPLE 3: cis-2-[3-(4-chlorophényl)-2(E)-propényl]-6-[[2-(2,4-dichlorophényl)-2-(1H-imidazol-1-yl-méthyl)-1,3-dioxolan-4-yl]-méthoxy]-1,2,3,4-tétrahydro-5-isoquinoléin-samine.

Stade A:

3 g de (E)-2-[3-(4-chlorophényl)-2-propényl]-1,2,3,4-tétrahydro-6-isoquinolinol sont mis en suspension dans 20 ml d'éthanol. On ajoute 4,12 g de nitrate ferrique hydratée

10 Fe(NO₃)₃,9H₂O et chauffe à 40°C pendant une nuit. On hydrolyse la réaction avec de l'eau et HCl,1N. On filtre le précipité et extrait les phases aqueuses résultantes avec CH₂Cl₂. On réunit le précipité et l'extrait sec et chromatographie le tout sur silice en éluant avec le mélange CH₂Cl₂-iPrOH (95-5) pour séparer les isomères 5 et 7 nitro. On obtient 2,9 g du produit.

Stade B: cis-2-[3-(4-chlorophényl)-2(E)-propényl]-6-[[2-(2,4-dichlorophényl)-2-(1H-imidazol-1-yl-méthyl)-1,3-dioxolan-4-yl]-méthoxy]-5-nitro-1,2,3,4-tétrahydro-

20 isoquinoléine

On chauffe à 80°C pendant 8 heures 240 mg de produit du stade A et 372,5 mg de toluènesulfonate de cis-(±)-2-(2,4-dichlorophényl)-2-(1H-imidazol-1-yl-méthyl)-1,3-dioxolan-4-méthanol, 24 ml de méthylisobutylcétone, 290 mg de carbonate de potassium, 74,5 mg d'Aliquat 336 et 240 ml d'eau. On laisse refroidir, filtre et rince. On concentre le filtrat sous pression réduite et obtient une huile que l'on purifie sur silice en éluant avec le mélange chlorure de méthylène-isopropanol (94-6). On obtient 400 mg du produit recherché.

30 Stade C: cis-2-[3-(4-chlorophényl)-2(E)-propényl]-6-[[2-(2,4-dichlorophényl)-2-(1H-imidazol-1-yl-méthyl)-1,3-dioxolan-4-yl]-méthoxy]-1,2,3,4-tétrahydro-5-isoquinoléin-amine.

On chauffe à 80°-85°C pendant 8 heures un mélange de 35 4,51 g de produit du stade précédent, 30 ml d'éthanol, 33 g de FeSO₄,7H₂O, 210 ml d'eau et 130 ml d'ammoniaque concentré à 20%. On filtre, rince à l'acétate d'éthyle, triture le solide à l'acétate d'éthyle et au carbonate acide de potassium et

filtre. On décante et sèche. On obtient 4,2 g de produit recherché brut que l'on chromatographie sur silice en éluant avec le mélange CH_2Cl_2 -iPrOH-NH₃ (92-0,8-0,3) et obtient 2,42 g de produit recherché. SM : M^+H^+ = 625.

5 EXEMPLE 4: cis-7-chloro-2-[3-(4-chlorophényl)-2(E)-propényl]-6-[[2-(2,4-dichlorophényl)-2(1H-imidazol-1-yl-méthyl)-1,3-dioxan-4-yl]-méthoxy]-1,2,3,4-tétrahydro-isoquinoléine.

On introduit 328 mg de composé de l'exemple précédent

10 (stade B) dans un mélange de 3 ml d'une solution aqueuse à

20% de TiCl₃ et 5 ml de méthanol. On agite 15 heures à la

température ambiante, verse sur du carbonate acide de sodium,

évapore le méthanol et extrait au chlorure de méthylène. On

chromatographie sur silice en éluant avec le toluène-

isopropanol (92-8) à 0,1% d'ammoniaque. On isole 117 mg de produit recherché. SM : $M^{\dagger}H^{\dagger}$ = 659 (4 Cl).

EXEMPLE 5: cis-1-[2-[3-(4-chlorophényl)-2(E)-propényl]-6[[2-(2,4-dichlorophényl)-2(1H-imidazol-1-yl-méthyl)-1,3dioxolan-4-yl]-méthoxy]-1,2,3,4-tétrahydro-isoquinoléinyl]-220 pyrrolidinone.

On maintient sous agitation à la température ambiante pendant 24 heures un mélange de 125 mg de produit de l'exemple 3, 1 ml de chlorure de méthylène, 40 mg de ClCO(CH₂)₃Br et 30 mg de DMAP dans 1 ml de chlorure de méthylène. On verse sur un mélange de carbonate acide de potassium et d'acétate d'éthyle. On obtient 160 mg de produit brut, après une chromatographie, on obtient 80 mg de produit recherché. SM : M⁺H⁺ = 694.

EXEMPLE 6: cis-2-[3-(4-chlorophényl)-2(E)-propényl]-6-[[2-30 (2,4-dichlorophényl)-2(1H-imidazol-1-yl-méthyl)-1,3-dioxolan-4-yl]-méthoxy]-1,2,3,4-tétrahydro-7-isoquinoléinamine.

Stade A: cis-2-[3-(4-chlorophényl)-2(E)-propényl]-6-[[2-(2,4-dichlorophényl)-2(1H-imidazol-1-yl-méthyl)-1,3-dioxolan-4-yl]-méthoxy]-7-nitro-1,2,3,4-tétrahydro-isoquinoléine.

En opérant comme à l'exemple 3, on obtient le produit recherché. Rf = 0,35 (CH₂Cl₂-isopropanol 95-5).

Stade B : cis-2-[3-(4-chlorophényl)-2(E)-propényl]-6-[[2-(2,4-dichlorophényl)-2(1H-imidazol-1-yl-méthyl)-1,3-dioxolan-

4-yl]-méthoxy]-1,2,3,4-tétrahydro-7-isoquinoléinamine.

En opérant comme à l'exemple 3 à partir du produit du stade précédent, on a obtenu le produit recherché.

EXEMPLE 7: cis-2-[3-(4-chlorophényl)-2(E)-propényl]-6,7-bis-5 [[2-(2,4-dichlorophényl)-2(1H-imidazol-1-yl-méthyl)-1,3-dioxolan-4-yl]-méthoxy]-1,2,3,4-tétrahydro-isoquinoléine.

En opérant comme précédemment à partir de la 1,2,3,4-tétrahydroisoquinoléoine 6,7-diol, on obtient le (E)-2-[3-(4-chlorophényl)-2-propényl]-1,2,3,4-tétrahydro-5,6-iso-quinoléin-diol que l'on condense avec le toluènesulfonate de cis-2-(2,4-dichlorophényl)-2-(1H-imidazol-1-yl-méthyl)-1,3-dioxolan-4-méthanol pour obtenir le produit recherché.

Rf = 0,37 (CH₂Cl₂-méthanol 9-1).

EXEMPLE 8: cis-2-[2-trans-(4-chlorophényl)-cyclopropyl]
méthyl]-6-[[2-(2,4-dichlorophényl)-2(1H-imidazol-1-ylméthyl)-1,3-dioxolan-4-yl]-méthoxy]-1,2,3,4-tétrahydroisoquinoléine.

On agite pendant 15 minutes à la température ambiante un mélange de 76,5 mg de produit de la préparation 5, 175 mg du 20 produit de la préparation 2, 76 ml d'acide acétique, 3 ml de méthanol. On ajoute 27 mg de cyanoborohydrure de sodium (NaBH₃CN). On agite pendant 15 heures. On amène le pH à 8,9 avec de l'ammoniaque, extrait au chlorure de méthylène, lave à l'eau, sèche et concentre. On obtient un produit que l'on chromatographie sur silice en éluant avec le mélange hexaneacétate d'éthyle (8-2). On concentre et obtient 123 mg de produit recherché.

 $SM : M^{\dagger}H^{\dagger} = 624, 460, 165.$

EXEMPLE 9: cis-2-[3-[4-[(2-méthoxyéthoxy)méthoxy]phényl]
2(E)-propényl]-6-[[2-(2,4-dichlorophényl)-2(1H-imidazol-1-ylméthyl)-1,3-dioxolan-4-yl]-méthoxy]-1,2,3,4-tétrahydroisoquinoléine.

On ajuste à pH = 6 par addition de 250 ml d'acide acétique, une solution comprenant 2,3 g de produit obtenu

35 comme à la préparation 2 et 1,3 g de 3-[4-[(2-méthoxyéthoxy) méthoxy]phényl]-2(E)-propènal dans 40 ml de méthanol. On ajoute ensuite 930 mg de cyanoborohydrure de sodium et agite 16 heures à température ambiante. On concentre sous pression

réduite, reprend dans l'acétate de sodium, lave avec une solution aqueuse d'hydroxyde de sodium puis avec une solution aqueuse saturée en chlorure de sodium, sèche et concentre à sec sous pression réduite.

5 On recueille 4,1 g de produit que l'on chromatographie sur silice (éluant CH₂Cl₂/MeOH 93-7) et obtient 2,52 g de produit attendu.

 $rf = 0.30 (CH_2Cl_2/MeOH 93-7)$.

EXEMPLE 10: cis-4-[3-[6-[[2-(2,4-dichlorophényl)-2-(1Himidazol-1-yl-méthyl)-1,3-dioxan-4-yl]-méthoxy]-1,2,3,4tétrahydro-2-isoquinoléinyl]-1(E)-propényl]-phénol.

On refroidit à 0°C 2 g du produit obtenu à l'exemple 9 dans 20 ml de chlorure de méthylène et ajoute 20 ml d'acide trifluoroacétique. On maintient 30 mn sous agitation à 0°C puis 30 mn à température ambiante. On concentre à sec sous pression réduite, reprend le résidu par du chlorure de méthylène, ajoute 20 ml d'eau, refroidit à 0°C, ajoute de l'ammoniaque concentré jusqu'à pH = 10, extrait au chlorure de méthylène, lave à l'eau, sèche, élimine les solvants sous pression réduidte et recueille 1,81 g de produit attendu utilisé tel quel pour le stade suivant.

rf = 0,40 (CH_2Cl_2/M éthanol 90-10).

RMN (CDCl₃):

2,81 (m) 2H: CH₂ en 10; 2,89 (m) 2H: CH₂ en 9; 3,25 (dd)
25 3,68 (dd) 2H - 3,74 (dd) 3,86 (dd) 2H: OCH₂-CH-CH₂-O; 4,36 (m) 1H: OCH₂-CH-CH₂-O; 4,41 4,52 AB 2H: N-CH₂-Cq; 3,31 (dl) 2H: N-CH₂-CH=CH-Φ; 6,10 (td) 1H: N-CH₂-CH=CH-Φ J=6,5 16HZ; 6,48 (dl) 1H: N-CH₂-CH=CH-Φ J=16HZ; 3,65 (sl) 2H: CH₂ en 2; 6,54 (d) 1H: H7; 6,60 (dd) 1H: H5; 6,90 (d)

30 1H : H4 ; 6.79-7.12 AA'BB' $O-\Phi$; 7.47 (d) 1H : Ha ; 7.27 (masq) : Hb ; 7.61 (d) 1H : Hc ; 7.58 (s) 1H : H2' ; 7.00 (d) 1H : H4' et H5'.

EXEMPLE 11: phosphate de mono[cis-4-[3-[6-[[2-(2,4-dichlorophényl)-2-(1H-imidazol-1-yl-méthyl)-1,3-dioxan-4-yl]-

méthoxy]-1,2,3,4-tétrahydro-2-isoquinoléinyl]-1(E)-propényl]phényle] et de bis(phénylméthyle).

On refroidit à 0°C une solution comprenant 592 mg de produit obtenu à l'exemple 10 dans 20 ml de chlorure de

méthylène puis ajoute 960 µl de tétrachlorure de carbone, 24 mg de diméthylaminopyridine et 732 μ l de diisopropyl éthylamine puis goutte à goutte 628 μ l de dibenzylphosphite. On maintient 3 heures sous agitation à 0°C et ajoute 20 ml 5 d'une solution molaire d'hydrogénophosphate de sodium, laisse revenir à température ambiante, extrait au chlorure de méthylène, lave avec une solution aqueuse de chlorure de sodium et élimine les solvants sous pression réduite. On obtient 725 mg de produit brut que l'on purifie par chroma-10 tographie sur silice (éluant CH₂Cl₂/MeOH 93-7) et recueille 360 mg de produit pur attendu. $rf = 0.35 (CH_2Cl_2/MeOH 93-7)$. EXEMPLE 12 : phosphate de [cis-4-[3-[6-[[2-(2,4-dichloro phényl) -2- (1H-imidazol-1-yl-méthyl) -1,3-dioxan-4-yl]-15 méthoxy]-1,2,3,4-tétrahydro-2-isoquinoléinyl]-1(E)-propényl]phényle] (sel de trifluoroacétate). On agite 5 heures à température ambiante 360 mg de produit obtenu à l'exemple 11 dans 5 ml de chlorure de méthylène et 5 ml d'acide trifluroacétique. On élimine les 20 solvants sous pression réduite et récupère 352 mg de produit brut que l'on purifie par chromatographie sur silice (éluant CH₃CN/CH₂Cl₂/TFA 40-60-0,03) et obtient après lyophilisation 118 mg de produit attendu et 26 mg de l'intermédiaire monobenzylé phosphate de mono[cis-4-[3-[6-[[2-(2,4-dichloro 25 phényl) - 2 - (1H - imidazol - 1 - yl - méthyl) - 1, 3 - dioxan - 4 - yl] méthoxy]-1,2,3,4-tétrahydro-2-isoquinoléinyl]-1(E)-propényl]phényle] et de mono(phénylméthyle) (sel de trifluoroacétate) • produit attendu rf = 3,70 (CH_3CN/H_2O -TFA 40-60-0,03) 30 • produit monobenzylé $rf = 5,08 (CH_3CN/H_2O 40-60)$ RMN (DMSO) du produit attendu. 3,10 (t) 3,46 (masqué) : $N-CH_2-CH_2-CH-CH_2$; 4,66 (s) : $N-CH_2-CH_2-CH-CH-CH_2: 3,96 (m) CH_2-CH=CH-: \Delta E; 6,30 (dt):$ 35 $CH_2-CH=CH-$; 6,85 (d,J=16) : $CH_2-CH=CH-$; 3,72 (m) 3,94 (m) : $O-CH_2-CH-CH_2-O$; 4,38 (m): $O-CH_2-CH-CH_2-O$; 3,75 (m) 3,84

(m) : $O-CH_2-CH-CH_2-O$; 7,45 (dd) 7,61 (d) 7,64 (d) : dichlo-

rophényl; 7,12 (sl) 7,23 (sl) 8,10 (sl) : CH imidazole;

4,29 (s) : N-CH₂ ; 6,79 (dd) 6,82 (d) 7,14 (d) et 7,20 7,46 : CH des noyaux phényle.

EXEMPLE 13: sulfonate de mono[cis-4-[3-[6-[[2-(2,4-dichloro phényl)-2-(1H-imidazol-1-yl-méthyl)-1,3-dioxan-4-yl]
méthoxy]-1,2,3,4-tétrahydro-2-isoquinoléinyl]-1(E)-propényl]-

phényle] (sel de N,N-diéthyléthanamine).

On agite 16 heures à température ambiante 236 mg de produit obtenu comme à l'exemple 10 dans 4 ml de diméthylformamide en présence de 1 ml de pyridine et 1,5 g de sulfure de trioxyde de N,N-diméthylformamide complex. On ajoute ensuite 20 ml d'éther, élimine la phase surnageante et ajoute de nouveau 20 ml d'éther. On agite quelques minutes, essore le précipité et récupère 680 mg de produit brut que l'on purifie par 2 chromatographies sur silice (éluant CH₂Cl₂/MeOH/TEA

15 87-13-1). On obtient 239 mg de produit attendu rf = $0.40 (CH_2Cl_2/MeOH/TEA 87-13-1)$.

RMN : (CDCl₃)

1,27 (t) : $N-(CH_2CH_3)_3$; 2,98 (q) : $N-(CH_2CH_3)_3$; 3,31 (d1)

2H : $N-CH_2CH=CH-\Phi$; 6,26 (td) 1H : $N-CH_2-CH=CH-\Phi$ J=16 6,5 HZ ;

20 6,56 (dd) 1H : N-CH₂-CH=CH-Φ J=16 HZ ΔE ; 3,32 (m) 3,72 (dd) 2H - 3,75 (dd) 3,88 (dd) 2H : O-CH₂-CH-CH₂-O ; 4,35 (m) 1H : O-CH₂-CH-CH₂-O ; 4,40 4,51 AB 2H : N-CH₂-Cq ; 3,60 (sl) 2H : CH₂ en 2 ; 7,25 (dd) 1H : Hb ; 7,46 (d) 1H : Ha ; 7,50 (sl)

 $1H : H_2' ; 7,57 (d) 1H : Hc ; 6,61 (dd) 1H : H_5 ; 6,57 (s1)$

25 $1H : H_7 ; 6,97 (d1) 2H : H_4' et H_5' ; 6,92 (d) 1H : H_4 ; 7,34 (m) <math>4H : \Phi 2,77 (t1) 2H : CH_2 en 9 ; 2,91 (t1) 2H : CH_2 en 10.$

En opérant comme précédemment, on a préparé les produits suivants :

30 CI CI

En opérant comme précédemment, on a préparé les produit suivants :

R4A prenant par exemple la valeur

15
$$N$$
 CH_3 H_3C CH_3

On a préparé également les produits répondant à la 20 formule

30 Compositions pharmaceutiques

On a préparé des composés renfermant

Produit de l'exemple 1

50 mg

Excipient q.s.p.

1 g

Détail de l'excipient: amidon, talc, stéarate de magnésium.

35 Activité biologique

Activité antifongique du produit de l'exemple 1 ou produit P.

On utilise des souris femelles pesant de 18 à 22 g. On leur

administre dans la veine de la queue une quantité de Candida Albicans 44858 à raison de 10⁶CFU par souris (CFU: unité formant des colonies). On sépare les souris en 5 lots de 5 souris et on les traite de la façon suivante:

- 5 Une heure après l'infection
 - groupe 1 : les souris sont traitées avec le produit P
 25mg/kg par voie orale
 - groupe 2 : les souris sont traitées avec le produit P par voie intrapéritonéale à raison de 25mg/kg
- 10 groupe 3 : les souris sont traitées avec le fluconazole (25mg/kg par voie orale).
 - groupe 4 : les souris sont traitées avec le fluconazole (25mg/kg par voie intrapéritonéale).
- groupe 5 : les souris ne reçoivent aucun traitement antifongique.

Pendant une période de 22 jours, on compte les souris mortes.

Conclusion

Le produit à la dose utilisée dans les 2 modes 20 d'administration utilisés présente une excellente activité.

De plus l'essai a été effectué avec une administration `sous ordre que ceux obtenus avec le fluconazole.

Les mêmes traitements sont également efficaces dans le "modèle topique" avec les fungis dermiques par exemple 25 trichophyton et dans le modèle sublétale.

Concentration minimale inhibitrice (CMI)

Des cellules de Candida albicans sont préparées comme indiqué dan Journal of Antimicrobial chemotherapy 38, 579-587, lavées 3 fois avec une solution 0,1 M de phosphate et utilisées immédiatement pour déterminer la concentration minimale inhibitrice (CMI).

Les CMI sont déterminés par la modification d'une plaque microtitré selon la méthode standard du Comité National des standards cliniques de laboratoire.

On utilise comme milieu RPMI-1640, et de la L-glutamine tamponnée à pH7 avec une solution 0,15 M de MOPS (acide 3-[N-morpholino]propane sulfonique). On ajoute les cellules de Candida albicans (1,5 X 10³ cellules/ml) dans les puits d'une

plaque de 96 puits contenant RPMI-1640 et les dilutions d'agents antifongiques. On fait la lecture des résultats 48 heures après incubation à 35°C et on détermine la CMI ou concentration minimale inhibitrice qui inhibe la croissance des cellules du Candida albicans.

Concentration minimale fongicide

Après la lecture à 48 heures des CMI, on secoue les plaques et retire 10µL d'aliquot des puits que l'on place sur des disques rectangulaires contenant du dextrose agar. Les plaques sont incubées pendant 48 heures à 35°C; La concentration minimale fongicide et la concentration de l'agent antifongique à laquelle le nombre d'unité formant des colonies est zéro.

Revendications

1) Sous toutes les formes stéréoisomères possibles, ainsi que leurs mélanges, les composés de formule (I) :

dans lesquels

15 . p représente le nombre 1 ou 2,

. X, X_1 et X_2 identiques ou différents représentent un atome d'azote ou un radical CH=,

. R₁, R₂, R₃, R₅ et R₆ identiques ou différents l'un de l'autre en position quelconque sur les cycles qui les portent, représentent un atome d'hydrogène, un atome d'halogène, un radical alkyle, O-alkyle, S(O)_n-alkyle, alkényle, O-alkényle, S(O)_n -alkényle, alkýnyle, O-alkynyle, S(O)_n-alkynyle renfermant jusqu'à 8 atomes de carbone, éventuellement substitué par un ou plusieurs atomes d'halogène, n représentant le nombre 0, 1 ou 2, ou repré-

sentent un radical NO_2 , NH_2 ou $C\equiv N$, R_1 , R_2 , R_3 d'une part et R_5 et R_6 d'autre part pouvant former des cycles deux à deux,

. R_7 représente un atome d'hydrogène ou un radical OH, OSO_3H ou $OPO(OH)_2$,

30 . R_4A représente un radical R_4 pouvant prendre l'une des valeurs indiquées ci-dessus pour R_1 , R_2 , R_3 , R_5 ou R_6 , et pouvant également représenter un hétérocycle non substitué ou substitué, un groupement aryle ou O-aryle renfermant jusqu'à 14 atomes de carbone non substitué ou substitué, un

35 cycloalkyle renfermant de 3 à 6 atomes de carbone non substitué ou substitué par un aryle éventuellement substitué par un ou plusieurs atomes d'halogène et pouvant également représenter une chaîne oxygénée ou azotée reliée au noyau

phényle ou hétéroaryle par un atome d'oxygène ou d'azote,

. A et B identiques ou différents l'un de l'autre représentent un atome d'hydrogène ou une chaîne oxygénée ou azotée reliée au noyau phényle par un atome d'oxygène ou 5 d'azote,

C et D identiques ou différents l'un de l'autre représentent un atome d'hydrogène ou d'halogène ou un radical alkyle renfermant jusqu'à 8 atomes de carbone éventuellement substitué par un ou plusieurs atomes d'halogène ou forment ensemble avec les carbones qui les portent un cycle éventuellement substitué par un ou plusieurs atomes d'halogène, un ou plusieurs radicaux alkyle renfermant jusqu'à 8 atomes de carbone ou forment ensemble une double liaison, à l'exclusion des composés répondant à la formule (IA) :

25 dans lesquels les divers substituants conservent leur signification précédente, ainsi que leurs sels d'addition avec les acides.

2) Les composés de formule générale (I) définie à la revendication 1, répondant à la formule :

R1
$$R2$$

$$R3$$

$$R7$$

$$R4$$

$$R5$$

$$R5$$

$$R7$$

$$R6$$

dans laquelle X, X_1 et X_2 identiques ou différents représentent un atome d'azote ou un radical -CH=, R_1 , R_2 , R_3 , R_5 , R_6 , R_7 identiques ou différents étant en position quelconque sur les cycles qui les portent.

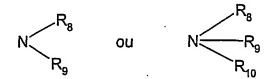
** ** ******

- 5 3) Les composés de formule (I) définis à la revendication 1 ou 2, dans lesquels X, X₁ et X₂ représentent un radical -CH=.
 - 4) Les composés de formule (I) définis à la revendication 1, 2 ou 3, dans lesquels X représente un radical CH= et soit X_1 , soit X_2 représente un atome d'azote.
- 10 5) Les composés de formule (I) définis à l'une quelconque des revendications 1 à 4, dans lesquels R_1 et R_2 représentent un atome d'halogène.
 - '6) Les composés de formule (I) définis à l'une des revendications 1 à 4, dans lesquels R4 est un atome d'halogène.
- 15 7) Les composés de formule (I) définis à la revendication 5 ou 6, dans lesquels l'halogène est un atome de chlore.
 - 8) Les composés de formule (I) définis à l'une quelconque des revendications 1 à 5, dans lesquels R_3 représente un atome d'hydrogène.
- 20 9) Les composés de formule (I) définis à l'une quelconque des revendications 1 à 8, dans lesquels C et D forment une double liaison.
 - 10) Les composés de formule (I) définis à la revendication 9, dans lesquels la géométrie de la double liaison est E.
- 25 11) Les composés de formule (I) définis à l'une quelconque des revendications 1 à 10, dans lesquels le radical dioxoxaryle est en position cis.
 - 12) Les composés de formule (I) définis à l'une quelconque des revendications 1 à 8 dans lesquels R_7 représente un
 - 13) Les composés de formule (I) définis à l'une quelconque des revendications 1 à 12, dans lesquels A ou B ne représente
 - 14) Les composés de formule (I) définis à la revendication
- 35 13, dans lesquels A ou B représente un radical

30 radical OH, OSO₃H ou OPO(OH)₂.

pas un atome d'hydrogène.

dans lequel r représente le nombre 0 ou 1, s représente un nombre entier variant de 0 à 6, W représente un atome d'oxygène ou un radical -N(R₁₁)-, R₁₁ représentant un atome d'hydrogène ou un radical alkyle renfermant jusqu'à 8 atomes de carbone, R₁₁ pouvant également former un cycle avec l'atome d'azote qui le porte et un autre atome de la chaîne (CO)_r(CH₂)_s-Z, Z représente un atome d'hydrogène, un radical SO₃H ou OSO₃H,PO(OH)₂ ou OPO(OH)₂, ou CO₂H ainsi que les sels alcalins, alcalino-terreux ou sels d'amines de ces radicaux, ou un radical



- R8 et R9 représentant un atome d'hydrogène, un radical alkyle renfermant jusqu'à 8 atomes de carbone, R10 représentant un radical alkyle renfermant jusqu'à 8 atomes de carbone, R8 et R9 pouvant former un cycle renfermant éventuellement un autre hétéroatome, et étant éventuellement substitué, ou bien Z représente un radical hétérocyclique éventuellement substitué.
 - 15) Les composés de formule (I) définis à la revendication 14, dans lesquels W représente un atome d'azote.
- 16) Les composés de formule (I) définis à la revendication 1
 25 dont les noms suivent :
 - cis-2-[3-(4-chlorophényl)-2(E)-propényl]-6-[[2-(2,4-dichlorophényl)-2-(1H-imidazol-1-yl-méthyl)-1,3-dioxolan-4-yl]-méthoxy]-1,2,3,4-tétrahydro-5-isoquinoléinamine,
 - cis-2-[3-(4-chlorophényl)-2(E)-propényl]-6-[[2-(2,4-
- dichlorophényl) -2 (1H-imidazol-1-yl-méthyl) -1,3-dioxolan-4yl] -méthoxy] -1,2,3,4-tétrahydro-7-isoquinoléinamine,
 cis-4-[3-[6-[[2-(2,4-dichlorophényl)-2-(1H-imidazol-1-ylméthyl)-1,3-dioxan-4-yl] -méthoxy]-1,2,3,4-tétrahydro-2isoquinoléinyl]-1(E) -propényl] -phénol,
- phosphate de [cis-4-[3-[6-[[2-(2,4-dichloro phényl)-2-(1H-imidazol-1-yl-méthyl)-1,3-dioxan-4-yl]-méthoxy]-1,2,3,4-tétrahydro-2-isoquinoléinyl]-1(E)-propényl]-phényle] (sel de trifluoroacétate.

- sulfonate de mono[cis-4-[3-[6-[[2-(2,4-dichloro phényl)-2-(1H-imidazol-1-yl-méthyl)-1,3-dioxan-4-yl]-méthoxy]-1,2,3,4-tétrahydro-2-isoquinoléinyl]-1(E)-propényl]-phényle] (sel de N,N-diéthyléthanamine).

- 5 17) A titre de médicaments, les composés de formule (I) définis à l'une quelconque des revendications 1 à 16, ainsi que leurs sels d'addition pharmaceutiquement acceptables.
 - 18) Les compositions pharmaceutiques renfermant comme principe actif au moins un médicament selon la revendication 17.
- 10 19) Procédé de préparation des composés de formule (I) selon l'une quelconque des revendications 1 à 16, caractérisé en ce que l'on soumet un composé de formule (II) :

$$\begin{array}{c|c}
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\$$

20 dans laquelle :

Y représente un radical mésyle ou tosyle et les autres substituants conservent leur signification précédente à l'action d'un composé de formule (III)

HO
$$\begin{array}{c|c}
 & R_7 \\
 & R_4 A \\
 & R_5 \\
 & R_6
\end{array}$$
(III)

- dans laquelle les différents substituants conservent leur précédente signification, pour obtenir le composé de formule (I) correspondant, que l'on soumet si désiré à l'action d'un agent de réduction, de substitution, d'addition ou à l'action d'un acide pour obtenir le composé désiré.
- 35 20) A titre de produits chimiques nouveaux, les composés de formule (III) définis à la revendication 19.
 - 21) Procédé de préparation des composés de formule (I) définie à la revendication 1, caractérisé en ce que l'on

soumet un composé de formule (IV) :

dans laquelle alc₁, alc₂ et alc₃ représentent un radical alkyle renfermant jusqu'à 8 atomes de carbone, R1, R2, R3 et X conservent leur signification précédente, à l'action d'un composé de formule (V) :

Hal
$$R_7$$

$$R_4A$$

$$R_7$$

$$R_5$$

dans lesquels Hal représente un atome d'halogène et les autres substituants conservent leur signification précédente pour obtenir le composé de formule (I) correspondant, que l'on soumet si désiré à l'action d'un agent de réduction de substitution, d'addition ou à l'action d'un acide pour obtenir le composé désiré.

22) Procédé des composés de formule (I) définie à la
30 revendication 1, caractérisé en ce que l'on soumet un composé
de formule (VI) :

$$\begin{array}{c|c}
R_7 & R_4A \\
C & X_1 & R_5
\end{array}$$
(VI)

dans laquelle les substituants conservent la même valeur que

dans la revendication 1, à l'action d'un composé de formule (VII) :

dans laquelle les substituants conservent la même valeur que dans la revendication 1, puis à l'action d'un agent réducteur pour obtenir le composé de formule (I) correspondant que l'on soumet si désiré à l'action d'un agent de réduction de substitution, d'addition ou à l'action d'un acide pour obtenir le composé désiré.

- 23) A titre de produits chimiques nouveaux, les composés de 20 formule (IV) définis à la revendication 21.
 - 24) A titre de produits chimiques nouveaux les composés de formule (VI) définis à la revendication 22.

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) C07D C07C C07F A61K

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the International search (name of data base and, where practical, search terms used)

EPO-Internal, CHEM ABS Data, BEILSTEIN Data

| C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT | | | |
|----------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------|--|
| Category ° | Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages | Relevant to claim No. | |
| Υ | EP 0 121 753 A (HOECHST AG) 17 October 1984 (1984-10-17) claims | 1-24 | |
| Υ | EP 0 050 298 A (HOECHST AG) 28 April 1982 (1982-04-28) claims | 1-24 | |
| X | M.E. ALONSO ET AL: "Transmission of electronic effects through 2-(donor)-1-(acceptor) cyclopropanes" TETRAHEDRON, (INCL TETRAHEDRON REPORTS), vol. 49, no. 34, 1993, pages 7427-7436, XP002157419 OXFORD GB the whole document | 24 | |

| X | Further documents are listed in the | continuation of box C. |
|---|-------------------------------------|------------------------|
|---|-------------------------------------|------------------------|

Patent family members are listed in annex.

- Special categories of clted documents:
- *A* document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance
- "E" earlier document but published on or after the international filing date
- "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)
- 'O' document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means
- document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed
- *T* later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention
- *X* document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone
- "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such docu-ments, such combination being obvious to a person skilled in the art.
- "&" document member of the same patent family

Date of the actual completion of the international search

Date of mailing of the international search report

20 June 2001

Authorized officer

Name and mailing address of the ISA

1

European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016

Chouly. J

29/06/2001

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

| Category ° | Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages | Relevant to claim No. | |
|------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------|--|
| Y | EP 0 121 081 A (BASF AG) | 24 | |
| | 10 October 1984 (1984-10-10) page 19 | | |
| <i>(</i> | US 5 258 544 A (REILLY JR LAURENCE W ET AL) 2 November 1993 (1993-11-02) * colonnes 2, 8-10 * | 24 | |
| ! | EP 0 161 921 A (NAT RES DEV) 21 November 1985 (1985–11–21) page 8 | 24 | |
| (| US 2 813 872 A (J. SCHMUTZ) 19 November 1957 (1957-11-19) the whole document | 20 | |
| P,Y | EP 0 992 502 A (HOECHST MARION ROUSSEL) 12 April 2000 (2000-04-12) cited in the application claims | 1-24 | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | · | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |

1

| T | T | 3 |
|---|---|---|
| ì | Î | |
| (| Ĭ | 2 |
| æ | - | į |
| 1 | C | - |
| 1 | < | |
| ٤ | 2 | 2 |
| Į | | - |
| ŧ | i | 7 |
| | _ | 6 |
| Į | Ĭ | ı |
| (| |) |
| (| |) |
| , | ĺ | 7 |
| | _ | • |

| Patent document | | Publication | Patent family | Publication |
|------------------------|-----|-------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| cited in search report | | date | member(s) | date |
| EP 0121753 | | 17-10-1984 | DE 3308554 A AU 563921 B AU 2549484 A AU 7792587 A DK 147684 A ES 530390 D ES 8504178 A ES 539255 D ES 8601978 A FI 840946 A GR 79518 A JP 59193885 A | 13-09-1984 30-07-1987 13-09-1984 10-12-1987 11-09-1984 01-04-1985 01-07-1985 01-03-1986 11-09-1984 30-10-1984 02-11-1984 |
| | | | PT 78220 A,B US 4717724 A ZA 8401757 A | 01-04-1984 05-01-1988 30-01-1985 |
| EP 0050298 | A | 28-04-1982 | DE 3039087 A US 4391805 A | 19-05-1982 05-07-1983 |
| EP 0121081 | A . | 10-10-1984 | DE 3307477 A DE 3307479 A AT 60593 T AU 563979 B AU 2528584 A CA 1271760 A DE 3484023 D DK 135984 A,B, ES 530257 D ES 8500917 A FI 840822 A,B, IL 71110 A JP 1884858 C JP 6004595 B JP 59175470 A NZ 207352 A US 4670454 A ZA 8401576 A CA 1255228 A DD 215458 A | 06-09-1984 13-09-1984 15-02-1991 30-07-1987 06-09-1984 17-07-1990 07-03-1991 04-09-1984 01-11-1984 01-02-1985 04-09-1984 31-03-1988 10-11-1994 19-01-1994 04-10-1984 11-07-1986 02-06-1987 28-11-1984 06-06-1989 14-11-1984 |
| US 5258544 | A | 02-11-1993 | NONE | |
| EP 0161921 | A | 21-11-1985 | GB 2158826 A,B GB 2192886 A GB 2192887 A,B JP 60255744 A US 4713392 A | 20-11-1985 27-01-1988 27-01-1988 17-12-1985 15-12-1987 |
| US 2813872 | A | | NONE | |
| EP 992502 | A | 12-04-2000 | FR 2785286 A FR 2797873 A AU 5989299 A WO 0020413 A JP 2000154186 A US 6140340 A | 05-05-2000 02-03-2001 26-04-2000 13-04-2000 06-06-2000 31-10-2000 |

A CIVIN ULVULUUT

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 7 C07D405/14 C07D217/04 A61K31/4725 C07C47/457 C07F7/22 A61P31/10

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement) C1B 7 C07D C07C C07F A61K A61P

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche

Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si réalisable, termes de recherche utilisés) EPO-Internal, CHEM ABS Data, BEILSTEIN Data

| C. DOCUM | ENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS | |
|-------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------|
| Catégorie ° | Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents | no. des revendications visées |
| Υ | EP 0 121 753 A (HOECHST AG) 17 octobre 1984 (1984-10-17) revendications | 1-24 |
| Υ. | EP 0 050 298 A (HOECHST AG) 28 avril 1982 (1982-04-28) revendications | 1-24 |
| X | M.E. ALONSO ET AL: "Transmission of electronic effects through 2-(donor)-1-(acceptor) cyclopropanes" TETRAHEDRON, (INCL TETRAHEDRON REPORTS), vol. 49, no. 34, 1993, pages 7427-7436, XP002157419 OXFORD GB le document en entier | 24 |

| Yoir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents | Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| *A* document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent *E* document antérieur, mals publié à la date de dépôt international ou après cette date *L* document pouvant leter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) *O* document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens *P* document publié avant la date de dépôt international, mais | document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention X* document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré Isolément Y* document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du métier &* document qui fait partie de la même famille de brevets |
| Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée 20 juin 2001 | Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale 29/06/2001 |
| Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31–70) 340–3016 | Fonctionnaire autorisé Chouly, J |

| Catégorie ° | Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indicationdes passages pertinents | no. des revendications visées | |
|-------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------|--|
| | receitaments des documents ettes, avec, le cas ectreant, i indicationnes passages pertinents | no. des revendications visées | |
| Υ | EP 0 121 081 A (BASF AG) 10 octobre 1984 (1984-10-10) page 19 | 24 | |
| Υ | US 5 258 544 A (REILLY JR LAURENCE W ET AL) 2 novembre 1993 (1993-11-02) * colonnes 2, 8-10 * | 24 | |
| Y | EP 0 161 921 A (NAT RES DEV) 21 novembre 1985 (1985-11-21) page 8 | 24 | |
| X | US 2 813 872 A (J. SCHMUTZ) 19 novembre 1957 (1957-11-19) 1e document en entier | 20 . | |
| P,Y | EP 0 992 502 A (HOECHST MARION ROUSSEL) 12 avril 2000 (2000-04-12) cité dans la demande revendications | 1-24 | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | • | |
| | | | |
| | | | |
| | · | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | · | | |
| | | | |
| | | | |
| 3 | · · · · · · · · · · · · · · · · · · · | | |

| Document brevet cité u rapport de recherch | 9 | Date de publication | Membre(s) de la famille de brevet(s) | Date de publication |
|-----------------------------------------------|---|---------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| EP 0121753 | A | 17-10-1984 | DE 3308554 A AU 563921 B AU 2549484 A AU 7792587 A DK 147684 A ES 530390 D ES 8504178 A ES 539255 D ES 8601978 A FI 840946 A GR 79518 A JP 59193885 A PT 78220 A,B US 4717724 A ZA 8401757 A | 13-09-1984 30-07-1987 13-09-1984 10-12-1987 11-09-1984 01-04-1985 01-07-1985 16-11-1985 01-03-1986 11-09-1984 30-10-1984 02-11-1984 01-04-1984 05-01-1988 30-01-1985 |
| EP 0050298 | A | 28-04-1982 | DE 3039087 A US 4391805 A | 19-05-1982 05-07-1983 |
| EP 0121081 | A | 10-10-1984 | DE 3307477 A DE 3307479 A AT 60593 T AU 563979 B AU 2528584 A CA 1271760 A DE 3484023 D DK 135984 A,B, ES 530257 D ES 8500917 A FI 840822 A,B, IL 71110 A JP 1884858 C JP 6004595 B JP 59175470 A NZ 207352 A US 4670454 A ZA 8401576 A CA 1255228 A DD 215458 A | 06-09-1984 13-09-1984 15-02-1991 30-07-1987 06-09-1984 17-07-1990 07-03-1991 04-09-1984 01-11-1984 01-02-1985 04-09-1984 31-03-1988 10-11-1994 19-01-1994 04-10-1984 11-07-1986 02-06-1987 28-11-1984 06-06-1989 14-11-1984 |
| US 5258544 | A | 02-11-1993 | AUCUN | |
| EP 0161921 | A | 21-11-1985 | GB 2158826 A,B GB 2192886 A GB 2192887 A,B JP 60255744 A US 4713392 A | 20-11-1985 27-01-1988 27-01-1988 17-12-1985 15-12-1987 |
| US 2813872 | А | | AUCUN | |
| EP 992502 | A | 12-04-2000 | FR 2785286 A FR 2797873 A AU 5989299 A WO 0020413 A JP 2000154186 A US 6140340 A | 05-05-2000 02-03-2001 26-04-2000 13-04-2000 06-06-2000 31-10-2000 |

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

| ☐ BLACK BORDERS |
|-------------------------------------------------------|
| ☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES |
| ☐ FADED TEXT OR DRAWING |
| ☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING |
| ☐ SKEWED/SLANTED IMAGES |
| ☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS |
| ☐ GRAY SCALE DOCUMENTS |
| LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT |
| REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY |
| □ other: |

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.